(11)Publication number:

01-292036

(43) Date of publication of application: 24.11.1989

(51)Int.CI.

CO8G 77/04

(21)Application number: 63-121426

(71)Applicant: TORAY DOW CORNING SILICONE

CO LTD

(22)Date of filing:

18.05.1988

(72)Inventor: SHIRAHATA AKIHIKO

FUKUTANI YOSHIMI

(54) ALKALI-SOLUBLE ORGANOPOLYSILOXANE

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain the subject organopolysiloxane containing both of a monofunctional triorganosiloxane unit having hydroxyphenyl group and a tetrafunctional siloxane unit in one molecule, having a definite molecular weight and soluble in various organic solvents.

CONSTITUTION: The objective novel organopolysiloxane is expressed by formula [A is hydroxyphenyl; R is 1W4C alkylene; n is 0 or 1; R1 is 1W4C alkyl; x and z are positive number and y is 0 or positive number; 0.3≤(x+y)/z≤4 and $0 \le y/x \le 5$] and has a molecular weight of 500W500,000. Preferably, $0.4 \le (x+y)/z \le 1.2$, $0 \le y/x \le 5$ and the polymer is solid at room temperature.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

⑲ 日本国特許庁(JP)

⑩ 特 許 出 願 公 開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-292036

®Int.Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

匈公開 平成1年(1989)11月24日

C 08 G 77/04

NUA

6609-4 J

•

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全7頁)

60発明の名称

アルカリ可溶性オルガノポリシロキサン

②特 顧 昭63-121426

②出 額 昭63(1988)5月18日

②発明者 白

明彦

千葉県市原市有秋台西1丁目6番地

720発 明 者

百 谷 芳 美

千葉県市原市有秋台西1丁目6番地

の出 顋 人 トーレ・シリコーン株

東京都中央区日本檔室町2丁目3番16号

式会社

幡

明 細 智

1. 発明の名称

アルカリ可容性オルガノポリシロキサン

- 2. 特許請求の範囲
 - 1 一般式

【式中、A はヒドロキシフェニル基、R は炭 素数 1 ~ 4 のアルキレン基、n は 0 または 1、R¹は炭素数 1 ~ 4 のアルキル基、x, z は正の 数であり、y は 0 または正の数であって、 0 .3 ≦ (x+y) / 2 ≦ 4 かつ 0 ≦ y/ x ≦ 5 であ る】で表され、分子量が 5 0 0 ~ 5 0 0,0 0 0 であるアルカリ可容性オルガノボリシロキ サン。

2 0.4 S (x+y) / z S 1.2 かつ 0 S y / x S 5 であり、 窓温において固体である特件請求 の範囲第1項記載のアルカリ可溶性オルガノ ポリシロキサン。

3. 角明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は、新規なアルカリ可溶性オルガノボリシロキサンに関するものである。

[従来の技術]

従来、アルカリ可溶性オルガノボリシロキサンとしては、特別昭 6 1 - 2 5 6 3 4 7 号公認に記載された直鎖状フェノール官能性オルガノボリシロキサン、また特別昭 6 2 - 9 6 5 2 6 号公報に記載されたボリオルガノシルセスキオキサンが知られている。

[発明が解決しようとする課題]

しかしながら1分子中に、ヒドロキシフェニル基を有する1官能性トリオルガノシロキサン単位と4官能性シロキサン単位の両方を有するアルカリ可得性オルガノボリシロキサンは、未だに知られていない。

本発明は、文献未記載の新規なアルカリ可溶性オルガノポリシロキサンを提供することを目的とする。

[課題を解決するための手段とその作用] 上記した目的は、一般式

[式中、 A はヒドロキシフェニル基、 R は炭素 数 1 ~ 4 のアルキレン基、 n は 0 または 1、 R' は炭素数 1 ~ 4 のアルキル基、 x. 2 は正の数で あり、 y は 0 または正の数であって、 0 .3 ≦ (x+y) / 2≦ 4 かつ 0 ≦ y/x≦ 5 である] で表さ れ、 分子量が 5 0 0~ 5 0 0 .0 0 0 であるアル カリ可宿性オルガノボリシロキサンにより達成 される。

これを説明するに、前記した式中、A はヒドロキシフェニル基であり、これにはオルトヒドロキシフェニル基、メタヒドロキシフェニル基、パラヒドロキシフェニル基、2,3-ジヒドロキシフェニル基、3,4-ジヒドロキシフェニル基、3,5-ジヒドロキシフェニル基が例示される。1分子中の

体となる。

また分子量は500~500,000である。 これはこの範囲を外れると合成し難くなるため である。

本発明のオルガノポリシロキサンにおける式 SiO4v2

で示される 4 官能性シロキサン単位の結合は、 他の式

\$104-2

で示される4官能性シロキサン単位、 一般式

(式中、 A、 R、 R' および n は前記と同じ)で示される 1 官能性シロキサン単位、 一般式

(R¹ は前記と同じ) で示される 1 官能性シロキ サン単位のいずれが結合していてよい。 また、 Aは同種であってよく、また2種以上の異種の組み合わせであってよい。 Rは炭素数 1 ~ 4 のアルキレン基であり、これには、メチレン基、エチレン基、 n - プロピレン基、 i - プロピレン基、 n - プチレン基、 i - プチレン基が例示される。nは 0 または 1 である。

R'は炭素数1~4のアルキル基であり、これには、メチル基、エチル基、 n - プロビル基、i - プテル基、i - プチル基が例示される。1分子中のR'は同種であってよく、また2種以上の異種の組み合わせであってよい。

また x. 2 は正の数であり、 y は 0 または正の数であって、 $0.3 \le (x+y)$ $/ 2 \le 4$ かっ $0 \le y/x \le 5$ であることが必要である。 これは、 x. y および 2 がこれらの範囲を外れると、 合成し難くなったり、 アルカリ 可溶性とならないためである。 x. y および 2 が、 $0.4 \le (x+y)$ $/ 2 \le 1.2$ かつ $0 \le y/x \le 5$ を満たす場合には、 本発明のオルガノボリシロキサンは室温において固

本発明オルガノボリシロキサンは、 製造過程で 残存する若干の水酸基、 アルコキシ基、 ハロゲ ン原子などを含んでも作わない。

本発明のアルカリ可溶性オルガノポリシロキ サンを得るには、一般式

(式中、 A, R, R'およびn は前記と同じ、 H は 加水分解性基)で示される加水分解性基合有オ ルガノシランxモル、一般式

(R'およびMは前記と同じ)で示される加水分解性基合有オルガノシランy モルおよび一般式

(式中、 H は前記と同じ)で示される加水分解性シランzモルを (ただしx, y およびz は前記と同じ)、 共加水分解、 縮合反応させるか、

(式中、 A. R. R'およびn は前記と同じ、 N は加水分解性基)で示される加水分解性基合有オルガノシラン中のヒドロキシフェニル基の水酸基をメテル基、 エトキシエテル基、 トープチル基のようなアルキルシリル基、 トリメチルシリル基、 トープチルシリル基で 保護したものを式(1)のオルガノシランに代えて共加水分解、縮合反応させることにより得られる。 なおトリアルキルシリル基が加水分解して、

一般式

(R'は前記と同じ) で示される 1 官能性シロキサン単位として本発明のオルガノボリシロキサン中に取り込まれる。

ノボリシロキサンは、水酸化ナトリウム水溶液、水酸化テトラメチルアンモニウム水溶液のようなアルカリ性水溶液に可溶であり、 また皮化水素溶媒、 芳香族系炭化水素溶媒、 エーテル溶媒、 アミド溶媒、 ケトン溶媒、 エステル溶媒、 アミド溶媒、 ケトン溶媒、 エステル溶媒、 セロソルプ溶媒のような各種有機溶媒に可溶である。 したがって、 LSI製 遺時における 晩細加工に用いるアルカリ現像レジスト材料等への応用が期待できる。

[実施例]

次に本発明を実施例により説明する。 実施例中、Meはメチル基を意味する。

参考例:

m - イソプロペニルフェニルトリメチルシリルエーテルの合成

授 持 機、 還 流 管、 滴 下 ロート および 温 度 計 を 備 えた 四 つ ロ フ ラ ス コ に m ー イ ソ ブ ロ ペ ニ ル フ ェ ノ ー ル 1 3 4 ・2 g (1 ・0 モ ル) を 投 入 し、 フ 0 ℃ に 加 競 授 拌 し な が ら、 滴 下 ロート よ り へ

ここで、上記した式中、 Mの加水分解性基としては塩素原子、 臭素原子のようなハロゲン原子、メトキシ基、エトキシ基、 イソプロボキシ基、メトキシエトキシ基のようなアルコキシ基、 アセトキシ基のようなアシロキシ基が例示される。

共加水分解時に、他の溶媒を併用してよく、これには、ベンゼン、トルエン、キシレンのような芳香族系炭化水素溶媒、メタノール、エタノールのようなアルコール溶媒、アセトンのようなケトン溶媒、塩素化炭化水素溶媒などが別示される。共加水分解、縮合反応を促進させるために、塩酸、硫酸、燐酸、磷酸、酢酸、酢酸のような酸性触媒:水酸化ナトリウム、水酸化カウム、水酸化リチウム、アンモニア、アミンのようなアルカリ性触媒を併用してよい。

本発明のオルガノボリシロキサンは、 1 官能性シロキサン単位と、 4 官能性シロキサン単位のモル比を変えるだけで、分子量、 軟化点、 ヒドロキシフェニル基の量、アルカリ可溶性の 度合等を自由に制御できる。また本発明のオルガ

キサメチルジシラザン96.8g (0.8 モル)を適下した。 同時にアンモニアが発生した。 滴下移了後、70℃で約2時間撹拌を続けた後、減圧蒸留して、目的物を202g (0.9 8 モル)得た。 収率は98%であった。 なお生成物の物性は、次の通りであり、 m ーイソプロペニルフェニルトリメチルシリルエーテルであることを確認した。

沸点: 85℃/4 mmHg

N M R δ (ppm):

0.61(s,9H), 2.44(s,3H),

5 . 2 1 (m.1H), 5 . 5 4 (m.1H).

6.8~7.8 (m.4H)

(2) 1 - 〈クロロジメチルシリル〉 - 2 - (m -トリメチルシロキシフェニル〉プロバンの合 成

授拌機、 遺版管、 満下ロートおよび温度計を 備えた四つロフラスコに(!)m - イソプロペニル フェニルトリメチルシリルエーテル 1 6 5 g (0.8 モル) 4 - メトキシフェノール 0.2 g、 および塩化白金酸の2重量%イソブロバノール溶液を白金量換算として100ppm加え、50~60℃で加熱模拌しながら、瀉下ロートよりジメチルクロロシラン83.5g(0.88モル)を5時間かけて瀉下した。 反応終了後、 滅圧蒸留して目的物を202g(0.67モル) 得た。 収率は84%であった。 なお生成物の物性は次の通りであった。

沸点: 115℃/2 mmHg

NMR δ (ppm):

0.25(s,3H), 0.27(s,3H),

 $0.61 (s.9 H), 1.1 \sim 1.5 (m.5 H),$

 $2.8 \sim 3.2 (m.1H), 6.5 \sim 7.3$

実施例 1

提拌機、 退流管、 渡下ロート および温度計を 備えた四つロフラスコに参考例 1 (2)で得られた 1 ー (クロロジメチルシリル) ー 2 ー (m-ト リメチルシロキシフェニル) プロパン 1 2 0 - 4 g (0 - 4 モル)、 テトラエトキシシラン 2 0 8

(式中、 g : m : n = 0.4 : 0.4 : 1) で示されるオルガノポリシロキサンが得られた ことを確認した。

分子量 (GPC, クロロホルム 容媒, 標準ポリエスチレン換算):

Mw (重量平均分子量) = 1.3 × 10³ Mn (数平均分子量) = 1.1 × 10³ 秋化点: 80~85℃

'HNMR δ (ppm):

- 0 . 4 \sim 0 . 4 (br.15H). 0 . 7 \sim 1 . 4 (br.6H). 2 . 5 \sim 3 . 1 (br.6H). 6 . 2 \sim 7 . 2 (br.4H)

2 9 S i NMR & (ppm):

- 1 1 5 \sim - 1 0 3 (br.0.935i), - 1 0 3 \sim - 9 8 (br.0.075i), 9 \sim 1 8 (br.0.635i)

13 CNMR & (ppm):

1 (s.4.50), 2 5 (s.10), 2 8 (s.10), 3 6 (s.10), 1 1 4 (s.10), 1 1 9 (m.20), 1 2 9 (s.10), .3g(1.0モル)、トルエン100gを加え、70℃で加熱提拌しながら、水60g、 濃塩酸40g、 エタノール20gの混合物を約1時間かけて渡下した。

福下終了後、75℃で4時間退流を続けた。水250gを加え、静篋すると2層に分離し、下層がポリマー層なので分取し、上層をトルエン マー 層を合わせ、水分定量受器を装着した。フー に戻って水とエタノールを振って水を放け、残存シラノールを縮合させた。冷却後、トリメチルクロロシランを加えて水酸化カリウムの・10gを縮合させた。冷却後、トリメチルクロロシランを加えて水酸化カリウムの・10gを縮合され、4時間脱水を使け、残存シラノールを縮合され、4時間脱水を使け、メチルクロロシランを加えて水酸化カリンボリシロキサン147gを得た。収率は85%であった。

なお、生成物の物性は、次の通りであり、

1 4 9 ~ 1 5 7 (m,2C)

IR v (cm'):

3 4 5 0 (br), 2 9 7 0; 2 9 0 0,

1600, 1490, 1450, 1250,

1080(br), 840, 760, 700

同様に、参考例1(2)で得られた1-(クロロジメチルシリル)-2-(m-トリメチルシロキシフェニル)プロパン、テトラエトキシシランおよびトリメチルクロロシランを第1表に示す通りの比率で仕込み、本発明のオルガノポリシロキサン重合体を得た。なお生成物の物性を併せて第1表に示した。

第 1 表

仕込みmol比 1-(クロロジメテル シリル)-2-(n- トリメテルシロキシ フェニル)プロパン	: :	トリメチル クロロシラン		テトラエトキシ シラン	™w	数化点 [它]	式(2)中の 1:m:n
0.40	:	0	:	1	1.3X10 ³	80~85	0.4:0.4:1
0.35	;	0	:	1	3.4X10 ³	190~200	0.35:0.35:1
0.30	:	0.20	:	1	1.2X10 ³	75~80	0.3:0.5:1

得られた生成物はいずれもメタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、トルエン、ジメチルホルムアミド、メチルイソブチルケトン、

動酸イソアミル、ヘキサン、四塩化炭素などの
有機溶媒に溶解し、また、水酸化ナトリウム水 溶液、水酸化テトラメチルアンモニウム水溶液 にも溶解した。

参考例 2

(1) m - アセトキシイソプロペニルベンゼンの 合成

0.14(s.6H), 1.16(s.2H),

1 . 2 6 (s,3H), 2 . 1 2 (s,3H),

2.65~3.30(=,18).

6.55~7.30(m,4H)

実施例 2

授 持 機、 退流管、 鋼下ロート および 温度計を 備えた四つロフラスコに、 参考所 2 (2)で得られた 1 ー (クロロジメチルシリル) ー 2 ー (mーアセトキンフェニル) プロバン) 6 7・7 g (0・2 5 モル)、 テトラエトキシシラン 1 0 4・2 g (0・5 モル) およびトルエン 5 0 g を 加え、7 0 でで加熱撹拌しながら、 水 3 0 g、 濃塩酸 2 0 g、 エタノール 1 0 g の混合物を約 1 時間かけて 頌下した。 実施 例 1 と 同様の 操作により、分離、 脱水、 縮合させて本 発明のオルガノボリシロキサン 7 7・5 g を 得た。 収率は 9 6 % であった。 なお、 生成物の物性は以下の通りであり、

沸点: 100℃/4 mmHs

N M R δ (ppm):

1.97(s,38), 2.00(s,38),

4.90(s.1H), 5.19(s.1H),

6.65~7.15(m.4H)

(2) 1 - (クロロジメチルシリル) - 2 - (m - アセトキシフェニル) プロパンの合成

提拌機、湿度管、滴下ロートおよび温度計を 備えた四つロフラスコに、参考例 2 (1)で得られ たmーアセトキシイソプロペニルベンゼン 1 0 0 g (0・5 7 モル)、塩化白金酸の 2 重量%イ ソプロバノール溶液を白金量換算で約 1 0 0 pp m および 4 ーメトキシフェノール 0・2 g を加え 8 0 ℃で加熱浸拌しながら、滴下ロートよりジ メチルクロロシラン 7 0 g (0・7 4 モル)を滴 下した。反応終了後、波圧蒸留して目的物を 1 1 5 g (0・4 2 モル) 得た。収率は 7 5 %であった。なお、生成物の物性は次の通りであった。 沸点: 1 1 3 ℃/ 2 m H g

(式中、1: n=0.5:1)

で示されるオルガノポリシロキサンが得られた ことを確認した。

飲化点: 150~160℃

1 H N M R & (ppm):

N M R δ (ppm):

- 1 . 0 ~ 0 . 0 (br.8H), 0 . 0 ~

1.2 (br.5h), 2.0 ~ 2.9 (br.1H),

5 .9 ~ 8 .8 (br.4H)

'°S i NMR δ (ppm):

 $-115 \sim -105 (br.0.905i)$.

 $-105 \sim -95 (br.0.105i)$

 $1 \ 0 \sim 2 \ 0 \ (br, 0.595i)$

分子量: \overline{M} w = 5.6 × 1 0 ³

 \overline{M} n = 3.2 × 10 *

得られた生成物は、メタノール、テトラヒドロフラン、ジメチルホルムアミド、メチルイソプチルケトン、酢酸イソアミルには溶解したが、ヘキサン、四塩化炭素、クロロホルム、トルエン等には難溶であった。また水酸化ナトリウム水溶液、水酸化テトラメチルアンモニウム水溶

水溶液には溶解した。

参考例 3

1 - (クロロジメチルシリル) - 2 - (p - t e r t - プトキシフェニル) エタンの合成

沸点: 110℃/0.3 mmHg

N M R δ (ppm):

0.1 5 (s.6H). 0.9 3 \sim 1.4 3 (m.2H). 1.2 7 (s.9H). 2.2 5 \sim 2.8 3 (m.2H). 6.7 \sim 7.3 (m.4H)

タノール、テトラヒドロフラン、ジメチルホルムアミド、メチルイソプチルケトンには密解したが、ヘキサン、四塩化炭素、トルエン等には難溶であった。また水酸化ナトリウム水溶液、水酸化テトラメチルアンモニウム水溶液には溶解した。なお、生成物の物性は以下の通りであり、

(式中、x : z = 0.7 : 1)

飲化点: 90~100℃

分子量: \overline{M} w = 2.0 × 1 0 3

 \overline{M} n = 1.7 × 10³

'HNMR δ (ρρψ):

 $-0.5 \sim 0.5 \text{ (br,6H)},$

 $0.5 \sim 1.3 (br, 2H), 2.3 \sim 3.0$

(br,2H), $6.5 \sim 7.4$ (br,4H)

29 S I NMR 8 (ppm):

 $-115 \sim -105 (br.0.875i)$

実施例3

提拌機、 道流管、 衛下ロートおよび温度計を 備えた四つロフラスコに、 参考別3で得られた 1- (クロロジメチルシリル) - 2 - (p - t eriープトキシフェニル) エタン95g(O .35モル〉、 テトラエトキシシラン104.2 g(0.5 モル) およびトルエン50gを加えて 0℃で加熱摂拌しながら、 水30g、 塩酸30 gの混合物を約2時間かけて摘下した。 滴下終 了後、約75℃で4時間還流を続けた。水10 0gを加え、 静騰すると2層に分離し、 下暦 (ポリマー層)を分取した。 分取したポリマー層 にトルエン100gを加え水分定量受器を備え たフラスコに入れて、 共排によって水とエタノ ールを演出させ、 さらに水酸化カリウム 0.10 gを加えて4時間脱水を続け、 残存シラノール を締合させた。 窓温まで冷却後、 トリメチルク ロロシランを加えて中和し、ろ過、濃縮して、 本発明のオルガノポリシロキサン82gを得た。 収率は86%であった。 得られた生成物は、 メ

> - 1 0 5 \sim - 9 5 (br.0.135i). 1 0 \sim 2 0 (br.0.755i)

参考例 4

P - メトキシフェニルジメチルクロロシラン の合成

N M R δ (ppm): 0.7 O (s.6 H). 3.7 5

(s.3 H), 6.8 ~ 7.5 (m.4 H)

実施例 4

授拌機、 遠流管、 適下ロートおよび温度計を 備えた四つロフラスコに、 参考例4で得られた p - メトキシフェニルジメチルクロロシラン? 0.3g(0.35モル)、 テトラエトキシシラ ン104.2g(0.5モル) およびトルエン5 0 gを加え、実施例3と同様に加水分解、分液、 脱水、 糖合してフェノールがメチル基によって 保護されたポリマーを80g得た。 収率は88 %であった。'脱保護するため、 窒素 置換したフ ラスコに得られたポリマーをクロロホルムに宿 かして加え、メトキシ基に対して1.5当量のヨ ードトリメチルシランを加えて、 定温で3時間 撹拌した。 その後メタノールを加えさらに 2 時 間攪拌し、亜硫酸水素ナトリウム水溶液、炭酸 水素ナトリウム水溶液およびイオン交換水の順 で洗い、乾燥、ろ透、濃糖して、本発明のオル ガノポリシロキサンを得た。生成物の物性は以

び 4 官能性シロキサン単位の両方を一分子中に 有する新規なアルカリ可溶性オルガノボリシロ キサンが提供される。

特許出顧人 トーレ・シリコーン株式会社

下の通りであり、

で示されるオルガノボリシロキサンが得られた ことを確認した。

軟化点: 95~105℃

分子量: \overline{M} w = 2.0 × 1 0 3

 \overline{M} n = 1.7 × 10 3

1 H N M R δ (ppm):

 $0.4 \sim 1.0 \text{ (br, 6H)}, 6.7 \sim 7.5 \text{ (br, 4H)}$

29 S i NMR & (ppm):

- 1 1 5 \sim - 1 0 5 (br.0.85Si), - 1 0 5 \sim - 9 5 (br.0.15Si), - 1 0 \sim 5 (br.0.72Si)

[発明の効果]

本発明によれば、ヒドロキシフェニル基を有する 1 宮能性トリオルガノシロキサン単位およ

THIS PAGE BLANK (USPTO)